

FRONTLINE COMBO SPOT-ON CHIEN L

No
autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Frontline Combo Spot-on chien L
FRONTLINE COMBO SPOT-ON CHIEN L

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
268.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)
241.20 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso cutáneo:**

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V 344/04/02/0795

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/06/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0139/003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042537>